# Particle-packed fiber article having antibacterial property

Patent Number: US4525410

Publication date: 1985-06-25

Inventor(s): HAGIWARA ZENJI (JP); OHKI HIDEO (JP); HOSHINO SHIGETAKA (JP); NOHARA

SABURO (JP); IDA SHUNYA (JP); TAGAWA KENICHI (JP)

Applicant(s):: KANEBO LTD (JP); KANTO KAGAKU (JP)

Requested

Patent: JP59037956

Application

Number: US19830525980 19830824

**Priority Number** 

(s): JP19820145549 19820824

IPC

Classification:

Ciassification:

A01N25/34, A01N59/16, A01N59/20, A61L2/16, D06M16/00, A61L15/18

Equivalents:

CA1225584, DE3378673D, EP0103214, B1, JP1390178C, JP61022977B

# **Abstract**

Specific zeolite particles retaining therein a metal ion having a bactericidal activity are packed and retained in a mixed fiber assembly composed of low-melting thermoplastic synthetic fibers and ordinary fibers. The zeolite particles are retained by welding of the low-temperature thermoplastic synthetic fibers but in a state of allowing the contact thereof with an external fluid. The particle-packed fiber article has an excellent and durable antibacterial activity and can be used in various fields.

# (9) 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

# 砂公開特許公報(A)

昭59-37956

Mint. Cl.<sup>3</sup>
A 61 L 2/16

識別記号

庁内整理排号 6917 IC 母公開 昭和59年(1984)3月1日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 15 頁)

# **砂粒子充填繊維構造物**

20特

願 昭57-145549

②出 願 昭57(1982)8月24日

沈発 明 者 萩原善次

草津市橋岡町3番地の2

⑫発 明 者 大木秀男

越谷市大泊568番地の6

の発 明 者 星野重孝

草加市新善町186番地

70発 明 者 野原三郎

西宮市高座町13番10号

砂発 明 者 井田俊也

奈良市法蓮仲町1004番地

心発 明 者 田川憲一

大阪市城東区鴫野西5丁目12番

6号

①出 願 人 鐘紡株式会社

東京都墨田区墨田5丁目17番4

号

切出 願 人 関東化学株式会社

東京都中央区日本橋本町三丁目

七番地

砂代 理 人 弁理士 江崎光好

外2名

#### 明 細 事

1. 発明の名称 粒子充填繊維得遺物2. 解析請求の範囲

- (4) ゼナライト系校子がA-型ビュライト、ス - 覧ビオライト又はモンデナイトから構成されている特許請求の範囲第1項記載の校子充

# **排機治物**。

- (3) ゼオライト采園体粒子のイオン交換可能な部分に強、銅、亜鉛から成る群より過ばれた 1 種または2種以上の設置作用を有する金属 イオンが保持されている特許請求の範囲第1 項又は第2項配載の粒子充填線維機造物。
- (4) 混合機能集合体内に充填されたゼオライト 系固体粒子の量が機能に対して 0.1 ~ 6 0 重 量 5 (無水ゼオライト 居準)の範囲内である 特許請求の範囲第 1 ~ 3 項のいずれかに配収 の粒子充填線維構造物。

# 4. 発明の詳細な説明

本語明は較簡効果を有するセオライト個体粒子が充填された機維構造物に関する。更に詳しくは、本語明は較適力を有するセオライト粒子が、交絡部が融増した機維間に保持されしかも 様雄間の空隙を通じて外部流体と接触しりる機 機構造物に関するものである。

鍵イオン、個イオン、亜鉛イオン等が抗菌性 を有することは古くより知られていり、例えば

銀イオンは硝酸銀の溶液の形態で清 胡ヤ殺菌 例として広く利用されて来た。しかしながら離 液状では取扱いの点で不便があり、また用途の 点でも限定される欠点がある。さらに銀を活性 **炎、アルミナ、シリカゲル等の吸着物質に吸着** させた吸着体を迫り、これを容器に光填したり 或いは、樹脂で固定して殺菌目的に利用すると とも行なわれた。しかしながら跛利用法では利 用簡所が制限されたり、且つ交換も遊倒である という欠点がある。特に後者の固定利用法では 吸着体の性能を殺してしまう難点があり、従っ て広い分野でかかる方法を利用するととは困難 である。そとで本発明者等は上記の欠点を改良 する目的で鋭意研究の結果、抗関性金属イオン を特定の物質を有するゼオライト物質に固定し て安定化させ、これを利用目的への加工が容易 である機能構造物中に確実に内蔵させれば、抗 菌力及び効果の持続性等の点で多くの利点があ り、有効且つ広範な利用が可能である繊維構造 物が得られることを見出し、本発明に到達した。

本発明にかいて殺菌効果を有するセオライト 系版体粒子とは、アルミノシリケートよりなる 天然または合成ゼオライトのイオン交換可能な 部分に殺菌効果を持つ金属イオンの1種又は2 種以上を保持しているものである。殺菌効果の ある金属イオンの好適例として AB, Cu, Zn が挙げ

られる。 従つて上配目的に対して殺菌性のある と配金属の単独または混合型の使用が可能である。

セオライトは一般に三次元的に発達した骨格 構造を有するアルミノンリケートであつて、一 般には A&20s を基準にして \*\*\*(でもか) O· A&20s y8102・ 2H20で扱わされる。 M はイオン交換可能な金属 イオンを扱わし、通常は1価~2価の金属であ り、 n はとの原子画に対応する。一方エおよび y はそれぞれ金額値化物、シリカの係数、2は 結晶水の数を扱わしている。セオライトは、そ の組成比及び細孔堡、比製面積などの異る多く の種類のものが知られている。

しかし本発明で使用するセメライト系固体粒子の比裂面積は 1 5 0 m²// (無水セオライト 着準)以上であつて、ゼオライト構成成分の 810,/A8,0 モル比は 1 4 以下好ましくは 1 1 以下でなければならない。

本発明で使用する殺骸力を有する金属たとえば銀、銅および亜鉛の水器性塩類の潜液は、本

従つて、モレキュラドシープとして知られている 510g/A4g0, モル比の大きなセオライトは、本願発明において全く不適当である。

また 810g/A4g0, モル比が14以下のピオラ! トにおいては、被出作用を有する金銭イオンを 本発明で使用する  $810_{2}/A\delta_{2}0_{3}$  のモル比が 1.4 以下のセオライト素材としては天然または 台成品の何れのゼオライトも使用可能である。 例えば天然のゼオライトとしては アナルシン (Analcime :  $810_{2}/A\delta_{2}0_{3}=5.6\sim5.6$ )、チャパサイト

(Chabamite: 810, /As,0, = 3.2 ~ 6.0 \$ 15 6.4 ~ 7.6 )、クリノブチロライト (Olinoptilolite :810./41.0. = 8.5~10.5)、エリオナイト (Brionite:810,/A&20, = 5.8 ~ 7.4 ) . フオジ 7 7 4 + (Paujaeite: 810, /A&, 0, = 4.2 ~ 4.6). モルデナイト (mordenite: 810, /A4,0, = 8.3 4~ 1 0.0 ) 、 フィリップサイト (Phillipsite: 810, /Asio, = 2.6 ~ 4.4 ) 軒が挙げられる。これら の典型的な天然セオライトは本発明に好選でも る。一方台成セオライトの典型的なものとして はA-型ゼオライト(810//440 = 1.4~2.4)、 エー型セオライト( 810g/A4g0s = 2 ~ 5 )、I -型セオライト ( 810。/As,O, = 5 ~ 6 )、モル デナイト ( 810g/A8gO1 = 9 ~ 1 0 ) 特が挙げら れるが、これらの仕成セオタイトは本発明のセ オライト書材として好道である。特に好ましい ものは、台成のA-型ゼオライト、X-型ゼオ ライト及び台成又は天然のモルデナイトである。 ゼオライトの形状は粉末粒子またはそれの集

ゼオライトの形状は粉末粒子またはそれの集 合体が好適である。集合体の形状としては例え

はペレット、球状品が挙げられる。しかしなが ら粉末での使用の場合は、機械集合体物内に安 定に保持させるために粒子径が1ミクロン以上 であることが好ましい。

本発明で使用する殺菌力を有する金属 - ゼオ ライトは、前述の如く、イオン交換反応を利用 して調製することが可能である。本発明で定義 した各種のセオライトを本発明の A1 -ゼオライ トに転換する場合を例にとると、通常Aターゼオ ライト転換に際しては硝酸鉄のような水溶性銀 塩の溶液が使用されるが、これの濃度は過大に ならないより留意する必要がある。例えばA-型またはエー型ゼオライト(ナトリウムー型) をイオン交換反応を利用して Ast ーゼオライトに 転換する際に、銀イオン嚢度が大であると(例 えば1~2 MASNOs 使用時は)イオン交換により 選イオンは固相のナトリウムイオンと置換する と同時にゼオライト個相中に銀の酸化物等が沈 岩折出する。とのために、ゼオライトの多孔性 江波少し、比衷面便は着しく減少する欠点があ

る。また比較面積は、さほど減少しなくても、 銀酸化物の存在自体によつて殺菌力は低下する。 かかる過剰銀のセオライト相への析出を防止す るためには銀溶液の濃度をより希釈状類例えば 0.3 MAJNO。以下に保つことが必要である。もつ とも安全な AJNO。の濃度は 0.1 M以下である(突 施例1 参照)。かかる濃度の AJNO。 溶液を使用 した場合には得られる AJ - セオライトの比 突面 積も転換素材のセオライトとほぼ同等であり、 殺菌力の効果が最適条件で発揮できることが判 つた。

次に本発明で定義したセオライト類をCu-ゼオライトに転換する場合にも、イオン交換に使用する鋼塩の機度によつでは、前述のAI-ゼオライトと同様な現象が超る。例えばA-酸またはエー眼セオライト(ナトリウムー限)をイオン交換反応によりCu-ゼオライトに転換する際に、1 MCuNO+使用時は、Cu<sup>M+</sup>は固相のNa<sup>+</sup>と進換するが、これと同時にゼオライト問組中にCu<sub>1</sub>(30<sub>4</sub>)(30<sub>4</sub>)(30<sub>4</sub>)。のような塩属性化設が析出する

特別昭59- 37956(4)

たのにセオライトの多孔性は減少し、比換面積は著しく減少する欠点がある。かかる過剰な鋼のセオライト相への析出を防止するためには使用する水溶性倒液の濃度をより指釈状態、例えば 0.0 5 M以下に保つことが好ましい(実施例1 が照)。かかる濃度の Cuso。 溶液の使用時には得られる Cu - セオライトの比次面積も転換素がめるセオライトとほぼ同等であり、 股質効果が 後適な状態で発揮できる利点があることが判った。

A8 - ゼオライトならびに Ou - ゼオライトへの 伝換に際して、イオン交換に使用する塩類の強 度によりゼオライト固相への固形物の折出があ ることを述べたが、亜鉛ーゼオライトへの転換 に際しては、使用する塩類が 2 ~ 3 Mの付近で は、かかる現象がみられない。通常本発明で使 用する亜鉛ーゼオライトは上記過度付近の塩類 を使用することにより容易に得られる(実施例 1 参照)。

上述の Af ーゼオライト、 Cu ーゼオライトおよ

び垂角・ゼオライトへの転換に限してイオン交換反応をパッテ法で実施する際には上述の機度を有する塩類溶液を用いてゼオライト素材中の砂型を増大すればよい。 ゼオライト素 世中の砂を増大すればよい。 一方、上述の機度を有する塩類溶液を用いてカラム法によりゼネライト素材を処理する際には吸着塔にゼオライトなる場でものとする金属・ゼオライトが得られる。

上記の金銭-ゼオタイト(100 ℃乾燥品基準)中に占める金銭の量は、銀については10 wt 多以下で充分であり、好ましい範囲は0.001~55%にある。一方本発明で使用する亜鉛をよび網については全銭-ゼオタイト(100 ℃乾燥品基準)中に占める亜鉛または銅の量は25 メ以下で充分であり、好ましい範囲は0.01~15%にある。

本発明で定義したゼオライトと、亜鉛、銀、 剣の抗菌性金属イオンとの結合力は、前述の活

性炭やアルミナ等の吸着物質に単に物理吸着に より保持させる方法と異なり、板めて大きい。 従つてかかる金属セオライトを含有する破役機 遺物の強力な殺菌能力と、それの長時間持続性 は本着明の特徴的利点として特記すべきもので ある。本発明の如く限定したゼオライトは、殺 渡力を有する As, Cu および Za との反応性が大き い利点がある。例えばA-型セオライト、エー 型ゼオライト、Y-型ゼオライト、チャパサイ ト中のイオン交換可能な金属(オン (Na\*) は容易 に Ag+, Cu<sup>2+</sup> または Zo<sup>2+</sup> とイオン交換を行なつて、 ゼオライトの母体中に役倒金属イオンを保持し、 且つそれの保持能が高い。また本発明の如く股 追したゼオライトは、 A9\*, Cu2\* および Zn2\*に対 する選択吸磨性が大きい利点がある。かかる事 実は本発明の構造物を設削目的で権々の金属イ まンを含有する液体や、水中で使用する時でも Ap\*, Cu²+, 2n²+ がゼオライト 母体中に安定した長 明簡保持され、殺菌力が長期間持続されること 全権班している。

加えて、本発明の如く限定したゼオライトは、その交換容量が大きく、殺國力を有する AP, Cu かよび 2n の保持量を大きくしうる利点がある。また本発明の複雑構造物の使用目的に応じて、ゼオライト固体粒子に含有させる AP, Cu かよび 2n 量の調節が容易にイオン交換で行なえる利点がある。本発明で使用する B102/AB203 のモル比が 1 4 以下で比表面積 2 0 0 m²/8 以上のセオライト、例えばチャバサイトは 5 meq/8、モルデナイトは 2.6 meq/8、エリオナイトは 3.8 meq/8、クリノブチロライトは 2.6 meq/8、A - 型ゼオライト 1.0 meq/8、エー型ゼオライト 6.4 meq/8、またエー型ゼオライト 5.0 meq/9の交換容量を示す (上記の値は単位重量当りの交換容量の概略値 (無水ゼオライト基準)である)。

本発明において用いられる低融点熱可酸性な 成機能としては、ポリ塩化ビニル、ポリ塩化ビ ニリデン、ポリエチレン、ポリプロピレン、エ チレン・プロピレン共産は体、エチレン・配便 ビニル共富合体、ポリスチレン、ナイロン 6、

ナイロン66、ナイロン 610、 その他共享合ポ りてミド、ポリエナレンテレフタレート、ポリ ブチレンテレフタレート、ポリエチレンイソフ タレート、ポリヘキサメチレンテレフタレート。 その他共重合ポリエステルなどが例示できる。 低融点熱可製性合成級権を含む級権ステーブル は、低級点熱可塑性台成繊維のみから成るステ ープルであるととができる。あるいは鉄低酸点 成分が比較的高い融点を持つ高融点収分の全体 乃至一部を被覆するステーブルあるいは高触点 成分が芯を形成し、低触点成分が朝を形成して なる芯精型復合繊維あるいは両成分の級合型復 台級維のステーブルの何れであることもできる。 例えば、ポリエチレンテレフタレートを高敗点 成分とし、ポリエチレン、ポリプロピレン、ポ リスチレン、ポリアミド、共産日ポリエステル を低触点成分とする複合繊維、あるいは、ポリ プロピレンを高融点成分とし、ポリエチレン、 エチレン・プロピレン共重台体、エチレン・酢 酸ビニル共竄合体を低融点成分とする複合機構

などが例示できる。

他の混合に用いる天然は雑ステーブル、合成 機雑ステーブルはいかなるものでも使用することが通れできる。しかし合成機雑ステーブルが通じ れた場合には、低酸点熱可塑性合成機能として れた場合には、低酸点熱可塑性合成機能を用いることが好点に い。また複合機能を用いる際にはその高酸が点成 分もまた同系統のポリマーであることが好点 しい。特に好ましくは、合成機能ステーブル 低酸点熱可塑性合成機能(及び高融点成分)は 総てポリエステル系ポリマーから成る。

前記録雑の繊維長は、いずれも通常のステーブル長である30~100mmであればよく、更にその機度は通常1~20デニールであればよ

本発明における混合繊維集合体とは、前記した天然繊維ステーブルまたは合成繊維ステーブルの融点あるいは分解点より 3 0 で以上低い融点を持つ低融点無可塑性合成繊維を含む繊維ステーブルを適宜の割合で混合

し、適当なウエバーにより形態化されたパラレルウェブ、クロスウェブ、ランダムウェブなどのウェブあるいは飲ウエブのニードルパンテンク不嫌布などを意味する。

該混合繊維集合体の特長のひとつは低酸点無 可塑性合成繊維の融点以上かつ天然繊維または **台成線維ステーブルの融点あるいは分解点以下** の温度条件で加熱処理を実施することにより、 低血点合成複雑がほ理整融して、交絡部におい て複数のステーブルを互に接着し、その結果せ オライト等、固体粒子を繊維集合体内に内蔵し た状態で保持していることである。他の特異は、 接着がステーブル交絡部でのみ生じるため、バ インダー含是接着の様に皮膜形成をすることが 少なく、従つて複雑集合体の通気孔を減少させ たり、セオライト系固体粒子の機能を低下させ ることが少ないことである。更に他の特長は、 加熱処理して低融点合成複雑が形融状態にある りちに加圧したり、あるいは加熱と加圧を同時 に実施するととにより、根椎集合体の嵩高性と

弾性及び気孔径を調節して一体に固着されると とが可能なことである。

従来より、繊維集合体内に、活性説、アルミ ナ粒子等を分散させた、例えば望気中の有害気 体を除去する為の粒子充填シートが存在するが、 酸シートでは、第1 にふわふわした観船集合体 内に粒子を均一に配合することが困難である。 またそれ以上に大きな欠点として、完成された シート内の粒子が、通常の取扱い又は擬動の結 果として又はシートを通過する空気液の作用値 果として繊維集合体の空隙を通つて移動し、は なはだしい場合は外部に流出し、この結果粒子 勝度の薄い箇所が生じ、結局有導気体の透過が との薄い箇所で起り、シートの有効寿命がつき るという現象がまま見られる。又充填粒子産を 増大させても、いたずらに圧力は失を高め、粒 子機能を充分発揮させることが困難となる場合 が多々見られる。

この点、本発明における進台級純無台体を用 いた場合は、前記した存長により、実動時の撮 動或いは外部媒体の流動による影響が極めて少ない程度にゼオライト系固体粒子を監固に混合 破離集合体内に保持してかり、しかも外部から の流体の通過による圧力損失を実用的な範囲内 に抑えることが可能である。

さらに混合模線集合体の密度は、 0.0 5 ~ 0.5 g/cm<sup>3</sup> が好ましい。 混合機線集合体の密度が 0.0 5 g/cm<sup>3</sup> 未満の場合は、充填されるセオライ

混合線維集合体の密度の調節は、低融点機可 塑性合成線維の溶融によりステーブル交絡部に かいて複数のステーブルを接着し、一体化させ る加熱処理時にかける圧力を適当に調節するこ とによつて適成出来る。

と学性及び気孔径を調節したシートと成し、 飲シート間にゼオライト系固体粒子を充填し、 かる後再加熱加圧処理して、一体に固着を方法 できる。後者の方法 による場合は、再加熱加圧処理の温度、圧も 時間等の処理条件を予備加熱加圧処理よりも高 めに行うことが、一体間着を整固にする点から 好ましい。

殺爾効果を有するセオライト采固体粒子が構造物中に占める割合は複機に対して 0.1~60 %(重量 %)の範囲が適当である。 前紀の下限値以下の場合は、外部液体に対する 殺菌効果の点で不満足である。 一方前記の上限値を終えても殺菌効果はほぼ不変である。 本発明で使用量のもつとも好ましい範囲は複様に対して 0.5~45%である。

混合被租集合体の加熱温度は、混合額組集合体が天然機様または合成被維ステーブルと、 はステーブルの融点あるいは分解点より 5 0 で以

上低い融点を持つ熱可塑性合成機能単独のステ ープルから成る場合は、天然繊維または合成線 維の腋点あるいは分解点と、低融点熱可塑性合 成根椎の撤点との間に設定する。また、混合機 維集合体が天然機能または合成機能ステーブル と、融点が設ステーブルの融点あるいは分解点 より30℃以上低い低融点成分が高融点成分の 金体乃至一部を被覆し且つ低融点成分と高融点 成分の融点差が30℃以上である熱可塑性複合 繊維ステーブルから成る場合は、天然繊維また は合成級種の融点あるいは分解点と熱可塑性複 合線維の高融点成分の融点のうち、何れか低い 方の孤度と、無可盟性複合級維の低融点成分の 融点との間に設定する。また高合根維集合体が 前 記 3 種 類 の ステー ブル よ り 成 る 場 合 は 、 天 然 根椎また社合政機権の融点あるいは分解点と、 熱可塑性複合繊維の高融点成分の融点のうち伺 れか低い方の温度と、低融点熱可量性合成線維 の融点と熱可塑性複合繊維の低融点成分の融点 のうち何れか高い方の温度との間で設定する。

19周曜59- 37956(ア)

加熱方法としては、熱風,赤外線ヒーター等化よる問袋加熱、加熱板、加熱ロールによる直袋加熱等の乾熱加熱及び熱水、ステーム、高圧ステームのような優熱加熱のいずれでもよい。加圧 手段はプレス方式、ロール方式等適宜使用出来る。

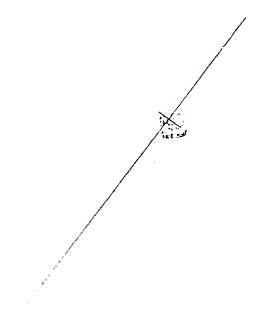
換言すれば本発明の複雑構造物は、セオライト 系固体粒子の有する 教蘭 効果を扱うことなく 構造物に内蔵させたものであり、複雑構造物の 形状としてシート、テーブは言うに及ばずあら ゆる形のブロック、中空ブロック(例えば中空円筒)等に成型可能なため、広い分野で利用できる特徴がある。また本発明の機構構造物は既述の如く取付けや取替えも低めて容易であり、また抗菌性金属を活性なゼオライトに保持させているために、抗菌能やそれの長期持続性に優れている。

次に本発明の実施例について述べるが、本発 明はその要旨を越えぬ限り、本実施例に限定さ れるものではない。

## 突焰例 1

部1表の使用セオライト来材の欄に配載した 4種類の天然及び合成セオライトの微粉束乾燥品各250gを採取し、各々に始め破職機能 500減を加えて得られた混合物を窒糧にて 3時間提押下に保持してイオン交換を行なつた。 かかるイオン交換法により得られた銀ーセオライトを呼過した後、 水洗 の銀ーゼオライトを 呼過した 次に水洗済みの銀ーゼオライトを 100~105℃で乾燥してから粉砕して 400~105℃で乾燥してから粉砕して

ゼオライトの微粉末を得た。 得られた銀ーゼオ ライト乾燥品の銀含有量及び比袋面積は第1姿 の如くであつた。



#### 第 1 表

使用ゼオライト素材	銀ーゼオライト転換 品の銀含有量(多)	∰ - ゼオライト転換 品の比 <b>安面積(=¹/ク)</b>
A型ゼオライト (0.94Ma <sub>2</sub> 0・Af <sub>2</sub> 0 <sub>3</sub> . 1.92810 <sub>2</sub> ・XH <sub>2</sub> 0; 100mesh より細かい数粉末)	2.6	629
I 型セオライト (0.99Hago・Adgos・2.55810g・XHgO; )	2.3	8 3 1
Y型ゼオライト(1.14Ma <sub>2</sub> O・Ad <sub>2</sub> O <sub>3</sub> ・4.9781O <sub>2</sub> ・XH <sub>2</sub> O; 200meeh より細かい数粉末)	4, 2	875
天然モルデナイト(新東北化学工業(時の商品。810g/A6g0g=9.8;100moohより細かい鉄粉末)	1.13	5 2 9
天然モルデナイト (Anaconda Minerals Company(U.S.A)の商品名 2020A; )	0.25	174
天然チャパサイト( # 5050L; # )	0.17	474

(銀ーゼオライト転換品のうち銀ーA型ゼオライトを $Z_1$ 、銀ーX型ゼオライトを $Z_2$ 、銀ーX型ゼオライトを $Z_2$ 、銀ーX型ゼオライトを $Z_3$ 、銀ー天然モルデナイト(新東北化学工業制)を $Z_4$ 、銀ー天然モルデナイト(Anaconda Minerale Company)を $Z_5$ 、銀ー天然チャバサイトを $Z_4$ と略配する。)

前記の方法で得られた銀ーゼオライト転換品 Z<sub>1</sub>~Z<sub>4</sub>を以下の方法により、複雑集合体内に充 填、一体化して本発明の粒子充填機機構造物の テストピースを作成した。

被度をデニールで機能長5 1 mmのポリエチレンテレフタレートステーブル(融点2 6 0 ℃)と、機度をデニールで機能長5 1 mmである共産合比60:40(モル比)のテレフタル酸とイソフタル酸との共産合ポリエステルステーブル(融点110℃)とを70:30(電量比)の副合で混合し、ランダムウエパーによつてウエブを作成し、循層して目付2009/m²とした。彼ウエブを、下側加熱加圧してロール製而基度110℃の一対のステンレスロール間で得圧20

M/CM で押圧し、シート化した。該加熱加圧は短時間であるため、シート表面は、若干毛羽のあるウェブ様を保持した状態であつた。該シート上に前配録・ゼオライト粉末を、援動法により散布し、その上に同一のシートを載せ、ペンドブレス概により、進度130℃、圧力10km/cm²で1分間再加熱加圧し、低酸点ボリエステルの移動接着により、シートと破・ゼオライト粉末な一体固定化した。

設テストピース中の被推留度は 0.2 少(m³であり、銀ーゼオライト粉末で、~ Z。の占める割合は何れも被継に対して約25号(無水ゼオライト
装御)であつた。

前配の6種類の銀ーゼオライト将来尤葉鐵紐 構造物の抗能力の評価と真確の死或率及び抗能 力の持続性の試験を、以下の試験方法によつて 行つた。

# (1)抗菌力の評価試験方法

デイスク法による抗難力試験を行なった。 前配6種類の鉄ーゼオライト町水充填機数標

特別259- 37956(日)

造物を、返径 8 m/m のデイスクに切断し、被験デイスクとした。培地は細菌類についてはMueller Hinton 培地を、また真菌についてはサプロー培地を使用した。被験菌は生理会塩水に10<sup>8</sup>個/毗浮遊させ、培地 0.1 転コンラージ神で分散させた。次に被験デイスクをその上に張りつけた。

抗菌力の判定に際して、細菌類の場合は37 とで18時間保持して培養後、阻止帯形成の 有無を観察し、一方真菌類の場合は30とで 1週間保持して培養侵阻止帯の有無を視察し た。

#### (2) 真菌の死放率の測定方法

Aspergillus flavus の胞子懸濁液(10<sup>4</sup>個/成)に本発明の銀ゼオライト粉末充填複維構造物 6 種類を浸漬して、30 とで2 4 時間作用させた。次にサンブリング、希釈してサブロー寒天培地に分散させ、30 とで2 4 時間保持した。次に生存個数を測定して死故率を算出した。

# (3)抗菌力の持続性の試験方法

上述した本発明の微値構造物のテストピースも種類をそれぞれ別個に静水かよび流水中に浸漬して抗菌能力と経過時間との関係を求めた。上記の試験はデイスク法により抗菌能力が認められなくなるまで経続された。本試験に際しては Candida albicane な被検菌として使用した。なか静水試験に際しては 1 5 時間経過毎に水の交換を実施した。

第2 表に抗菌力の評価結果を、第3 炎に真菌 の死故率の測定結果を更に第4 炎に抗菌力の持 続性の評価結果を示す。第2 ~ 4 炎中の銀ーセ オライト粉末充填機維構造物の試料配号は、下 配を表わしている。

P<sub>1</sub>: 銀-A型ゼオライト粉末(2<sub>1</sub>)を充填した繊維構造物

Pg: 鎖-X型セオライト粉末(Zg)

P.: 銀-『歴ゼオライト粉末(Z.)

P.: 鎖-天然モルデナイト粉末(Z.) #

 $P_s:$  ( $Z_s$ )

B4: 銀ー天然チャパサイト粉末(Z4)

# 第 2 表 (抗菌力の評価)

鉄-ゼオライト粉末充 填棟維押造物 の試料配 号 被検筋の推奨	P,	P <sub>2</sub>	F,	P4	P <sub>5</sub>	F.
Escherichia coli	+	+	+	+		_
Pseudomonas aeruginosa	+	+	+	+	+	+
Staphylococcus aureus	+	+		+	+	+
Candida albicans	+	+.	+	+	+	+

#### 第 3 表 (真蔥の死放率)

銀ーゼオライト粉末 充填線維得 企物の試料 級 検 閉 配号		F <sub>2</sub>	P,	F4	F <sub>5</sub>	Y,
Aspergillus flavus	100≸	100%	100%	100%	99%	99%

## 第 4 表 (抗菌力の持続性の評価)

保-ゼオライト粉末充 填線維構造物 の飲料配 試験の状態	_	F <sub>2</sub>	₽,	P <sub>4</sub>	F <sub>5</sub>	P <sub>4</sub>
静水中に浸渡	>16月	>16月	>16月	>16月	>16月	>16月
流水中に浸漬	>12月	>12月	>12月	>12月	>1 2月	>12月

第2表で明らかなように、銀ーゼオライト粉末允填緩維構造物 $P_1,P_2,P_4$  仕袋配4種の被験菌に対する抗菌性が優れているととが判明した。また $P_5$  は Becherichia coli以外の3 種の被験菌に対して、また $P_5,P_6$  は Becherichia coli以外の3 種の被験歯に対して抗菌性が優れていることが刊明した。また第3 表で明らかなように、Aepergiliue flavue に対する数国力はの効果を示した。更に第4 表で明らかなように、外の銀ーゼオライト粉末充塩繊維保造物の銀ーゼオライト粉末充塩繊維保造物の銀ーゼオライト粉末充塩繊維保造物の設った。

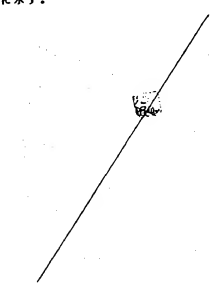
神知359- 37956(10)

#### 比較例 1

実施例1で使用した緩未転換の6種類の天然及び合成セオライトの微粉末乾燥品を、実施例1と同様の方法及び充填率で線線集合体内に充填して、セオライト粉末充填線線構造物を作成した。被線線接造物の抗菌力の評価と真菌の死故率の試験を、実施例1と同様の方法及び被験菌により行なつたところ、阻止帯は形成されず、死放率は0%であり効果は認められなかつた。実施例2

第5 役の使用セオライト素材の欄に記載した4 種類の天然及び合成セオライトの散粉末乾燥品250gを採取し、各々に 1/20 M 碳酸網水溶液1 & を加えた。得られた混合物を室温で提择下に5 時間保持した。かかるイオン交換法により得られた例-ゼオライトは吸引が過後健康イオンがなくなるまで水洗された。次に水洗済みの網-ゼオライトを100~105 C で乾燥した後粉砕して気粉末の網-ゼオライト転換品を得た。

上述の方法で得られた例 - ゼオライト転換品の銅含有量及び比較面積を第 5 数に示した。 尚未転換 A 型ゼオライト及び 第 - A 型ゼオライト 転換 B の走査型電子顕微鏡写真を第 1 図、第 2 図に示す。



#### 第 5 投

使用セオライト素材		領 - ゼオライト転換 品の比表面積(m²/タ)
A 型ゼオライト(0.92Na <sub>2</sub> O・Af <sub>2</sub> O <sub>3</sub> ・1.9281O <sub>2・</sub> XH <sub>2</sub> O;100mesh より細かい像粉末)	1.80	6 4 9
Y <u>型</u> ゼオライト(1.14Na <sub>2</sub> O・A\$ <sub>2</sub> O <sub>3</sub> ・4.9081O <sub>2</sub> ・XH <sub>2</sub> O;200meen より細かい酸粉末)	1.21	9 0 3
天然モルデナイト (Anaconda Minerale Copany(U.S.A)の商品名2020A; hい微粉末)	0.29	1 7 9
天然ナヤバサイト( # 5050L; #	) 0.10	5 0 6

( 鋼 - ゼオライト転換品のうち、鋼 - A 双ゼオ ライトを 8,、鋼 - Y 型ゼオライトを 2,、鋼 - 天 然モルデナイトを 2,、鋼 - 天然ナヤパサイトを 2,。と略記する。)

前記の方法で得られた、銅ーゼオライト転換品 2,~2, を、実施例 1 と同様の繊維集合体内に、同様の方法及び充填率で充填一体化した。飲銅ーゼオライト粉末充填機維持造物の真菌の形故率の試験結果を終る表に示す。なか真菌の形故率の研定方法は実施例 1 と同様の方法で実施した。第4 表中の銅ーゼオライト粉末充填機維構造物の試料記号は下記を表わしている。

 $P_{\gamma}$ : 網 - A 辺セオライト粉末 ( $Z_{\alpha}$ ) を充填した破技構造物

F.: 第-Y型

 $(z_1)$ 

♪,: 銅ー天然モデルナイト粉末(Z<sub>19</sub>)

F10: 銅-天然テヤパサイト粉末(Z<sub>14</sub>)

# 第 6 読 (真闇の死故率)

例-セオライト粉末充 填破離成型物の 試料配号 被 験 箇		P.	P,	P
Aspergillus flavus	40%	6 D <b>≸</b>	85≸	8 2 \$

第6表から明らかなように、本実施例の第一ゼオライト粉末充填線操構造物の Aepergillus flavus に対する役割力は、死故事の値が示すように相当の殺菌効果が認められた。

## 比較例 5

実施例2のA型セオライト 微粉末乾燥品50 8を採取し、1 単碳酸解水溶液200 或を加えた。とれを腐腐で退拌下に5時間保持した。斯 くして得られた例-A型セオライトを吸引严過 後硫酸イオンがなくなるまで水洗し、100~ 105 でで乾燥、粉砕して皮粉末倒-A型セオライト ライトを得た。得られた例-A型セオライト 転 換品には Ou<sub>3</sub>(80<sub>4</sub>)(OH)<sub>4</sub> が折出混入していた。か かる転換品の定差型電子順像鏡写真を縛る図に

かかる鋼 - A 型 ゼオライト 転換品を実施例 1 と同様にして繊維集合体内に充填一体化した。 該転換品充填繊維構造物の真菌の死被率の試験 結果は、20 % であつた。

#### 吳施例 5

A型セオライトの乾燥粉末(1.0 5 Na₂0·AI₂C 1.9 2 810₂·XH₂0;含水率1 5.5 5;1 0 0 meeh より細かい微粉末)1 切を採取し、これに 2 M 塩化亜鉛溶液 4 ℓ を加えて得られた混合物を 60 で付近にて攪拌下に 5 時間 2 0 分保持した。かかるイオン交換により得られた運鉛ーセオライトを速心分離により分離した。次に前配何以のチを速心分離により分離した。域終的に得られた低換品を水洗して過剰の亜鉛イオンを除去した。

次に亜鉛転換物を100℃付近にて乾燥後、 粉砕して亜鉛~▲脳ゼオライトの酸粉末を得た。 上端の方法で得られた亜鉛転換品は100℃付近にて乾燥してから粉砕して亜鉛~A型ゼオラ イトの復労末を得た。

また、天然モルデナイト (Anaconda Minerale Company (U.S.A) の商品名 2020A; 100 meeh より細かい数粉末)及び天然テヤバサイト (Anaconda Minerale Company (U.S.A) の商品名 5050L; 100 meeh より細かい数粉末)の2個類の天然ゼオライトの服粉末乾燥品200分を採取し、各々に 1/20 M 碳酸亜鉛 解核1 & を加えて得られた混合物を窒むにて5時間微拌下に保持してイオン交換を行なつた。得られた亜鉛ー天然ゼオライトを100~105 で乾燥してから 粉砕して亜鉛ー天然ゼオライトの服粉末を得た。

上述の方法で得られた5 推動の亜鉛 = ゼォライト転換品の亜鉛含有量及び比裂面板を携7 表に示した。

#### 第 7 表

	Œ	用	¥	*	,	1	١	*	材			運動 - ゼオライト転換品の亜鉛含有量切	亜鉛 - ゼオライト報 換品の比表面積(=²/*)
▲型セオライト(1.05)	Na <sub>2</sub> 0 · A § <sub>2</sub> 0,	1.9	281	02 + 3	XH.	); <u>a</u>	水油	<b>K</b> 15	. 3≸	;100mesh より細かい	极粉末	) 23.5	4 5 5
天然モルデナイト(An	sconda M	Lner	•1•	Cor	шра	э <b>у</b> (	υ, <b>8</b> .	. A) Q	)商d	b名2020A; /	)	0.85	171
天然ナヤパサイト(				,						5050L; /	)	1.25	4 6 3

( 亜鉛 - ゼオライト転換品のりち、亜鉛 - A 型 ゼオライトを Z<sub>11</sub>、亜鉛 - 天然モルデナイトを Z<sub>12</sub>、 亜鉛 - 天然チャパサイトを Z<sub>13</sub> と略記する。 )

前記の方法で得ちれた亜鉛ーゼオライト転換品 Z<sub>11</sub>~Z<sub>1</sub>、を、実施例1と同様の複雑集合体内に、同様の方法及び充填率で充填一体化した。 該亜鉛ーゼオライト粉末充填複維構造物の真菌の死被率の試練結果を第8次に示す。尚、真菌の死被率の訓定方法は実施例1と同様の方法を 別いた。第8次中の亜鉛ーゼオライト粉末充填 複雑構造物の試料記号は下記を表わしている。

 P<sub>11</sub>:
 亜鉛 - A型 ゼオライト 粉末 (Z<sub>11</sub>,) を充填した

 級機構造物

F<sub>12</sub>: 亜鉛~天然モルデナイト粉末(2<sub>12</sub>)を充填し た極雄構造物

P<sub>13</sub>: 亜鉛 - 天然チャパサイト粉末 (Z<sub>13</sub>) を充填した破構構造物

#### 病 8 表 (真態の死放率)

亜船-ゼオライト勢末元 填積維構造物の 試料記号 被 験 面	_	P, 2	P <sub>1.5</sub>
Aspergillus flavus	90\$	8 2 %	80%

第8表から明らかなように、亜鉛-A型ゼオ ライト粉末充填機維構造物は、Aspergilluo flavus に対する殺菌力が十分起められた。

## 4.図面の簡単左説明

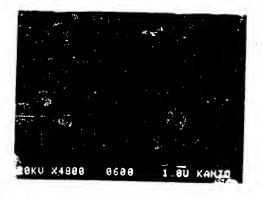
第1図は未転換のA型セオライトの皮差製電子製像銀写真を示し、第2図は例-A型セオライトのそれを示し(実施例2分照)、第3図は Cu<sub>s</sub>(SO<sub>4</sub>)(OH)<sub>4</sub>が折出混入している例-A型セオ ライトのそれを示す(比較例3分照)。

代理人 正 騎 光 牙 公司 代理人 正 騎 光 甲 电容别

化理人 松井老夫



第 1 図



第2図



第 3 図



## 手 続 補 正 海 ,,

ян 57 н. *12 н 20* п

特許庁長官 若 杉 和 夬 殿

- 1. 事件の表示 昭和 57 年 特許 顧 第 74554 9 号
- 2 発明の名称

# 灿乎充填纖維構造物

3. 補正をする者 事件との関係 出 顧 人

- 4. 代則人

  (4. 所 東京都進区境 / 門 17日 8 謝 1 号 mentatic or 1 年 28 03 (502) 1 4 7 6 (10 R) 1 代 名 (10 R) 1 (10 P) 1 (10
- 5. 額正命令の日射 - 昭和 孝 7年 - 77 月 - 72 日
- ・ 場正の対象・ 養理の毎期存在が出籍人の標準を任故、明期書の作者。(内容 に変更ない) 報酬の作者 内容に変更ない。
- 7. 雑正の内容 関紙の通り

#### 姆 細

#### 1. 発明の名称 粒子光燐硫維排造物

#### 2. 存許辨水の範囲

- (2) ゼオライト系粒子がA-型ゼオライト、X - 型ゼオライト又はモルデナイトから構成されている特許請求の範囲第1項記載の粒子充

# 特別型59-37956(14) 手統補正審

M to 58 46 2 /1 3 h

特許庁長官 若杉和夫 殿

- 事件の表示 昭和 5 7 年 特許 顧第 1 4 5 5 4 9 号
- 2. 発明の名称 粒子充填機維構造物
- 事件との関係 出願人 ...。 氏 8 確 紡 株 式,会 社 (名 \*\*)
- 4. 代理人

3. 稲正をする者

(4) 所 東京都港区廃ノ門二丁目8番1号(次の門は気じゃ) (電話03(502)1476(代表))

各作理由(4013)征 鸠 光 好行习

# 5 浦正の対象

明細書の発明の詳細な説明の調

#### 5. 補正の内容

- ロ: 明細書第3頁下から第6行の「特定の物質!を「特定の物性」と補正する。
- の 同様を广子から集を行の「モレキュラ下シーツ」を「モレヤュラーシープ」と補止する
- (4) 同名2頁トから第5~2行及び同名1頁頁 下から第1行の「沈殿」を「沈殿」と補正する。
- (5) 同期12日ドから期3行の「156」を 「15wにゅ」 と補正する。
- (6) 同第13頁下から第3行の「安定した」を 「安定して」と補正する。
- (7) 阿朝14回第8介の「200」を「150」 と補出する。
- (8) 同葉24頁第1年の後に下記の文を加入する:

「尚其体的には、クソション体の一部として 例えば外層部を本発明の繊維構造物で覆つた マット、ペッド、布団、枕等、更にこれを成 型ないしは横層成型することにより得られる フイルター類、靴の中敷、中底等の付属品、 或いは一般衛生用品などは本発明品の好適な 信用例である。」

- (9) 同第25頁第2行の「乾燥品」を「転換品」 と補正する。
- (i) 同第26百萬1 表中の第2 欄第2 ~第4行 の「2,6」、「2,5」及び「4,2 )を各4 「2,1」、「2-1」及び「2,1」と補正する。
- (4) 同郷35 国第5 長の郷2 行中の「A 型モナライト(0.92」を「A 型モオライト(0.92) と、同じく第2 行中の「1.80」を「1.88)

特別報59- 37956(15)

取 b 行、同期 2 0 頁下から第 4 行、同期 2 2 以取 1 2 行、同期 1 7 行及び同期 2 0 行。同 項 2 8 頁第 1 2 行の「何」を各々「何」と補 正する。